(1) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59-112909

⑤Int. Cl.³
A 61 K 7/00

識別記号

庁内整理番号 7306—4 C 砌公開 昭和59年(1984)6月29日

発明の数 1 審査請求 有

(全 5 頁)

砂脂溶性エラスチンペプチド含有化粧料

20特

類 昭57-225556

22出

願 昭57(1982)12月21日

⑩発 明 者 松井建次

岐阜市加野1667番地7号

⑫発 明 者 安藤裕

大垣市三塚町998番地

⑪出 願 人 一丸フアルコス株式会社

岐阜県山県郡高富町高富337番

地

明知問

1. 発明の名称

脂溶性エラスチンペプチド含有化粧料

2. 特許請求の範囲

ェラスチンペプチドの一般式〔1〕

(式中、 R は脂肪族カルポン酸残基を殺わし、 R は T ルキル甚を示す。) で示される、 脂溶性エラスチンペプチド含有化粧料。

3. 発明の詳細な説明

この発明は、哺乳類動物皮膚組織を 構成する 田白線維質 又は血管 壁 ひれる 、油脂 類 いら酸 又は から酸 又は かった 、一般式 「1」中の nが 2 ~ 3 0 0 のエラれた、一般式 「1」中の nが 2 ~ 3 0 0 のエラれた、一般式 「1」中の nが 2 ~ 3 0 0 のエラれた、一般式 「1」中の nが 2 ~ 3 0 0 で ステル に 版 カル お 合 して 紙 酸 ア シル 結合 有 化 批 料 に 関 な 脂 溶 性 エ ラスチンベブチド含 有 化 批 料 に 関

本発明による脂溶性エラスチンペプチドは、 化粧料に用いられるオイルベースなどの油脂質 に対して、溶解性が良好である。

従来から、エラスチン線維をもとに、、これを 化粧料に応用する研究は、 数多く なされてきた が、その応用に 当つては、 あらかじめ動物皮膚 組織の靱帯及び血管壁を用い、これを酸又て ルカリ及びプロテナーゼ等の酵素分解を加えて 処理して、水に可浴なエラスチンペプチドを用 いるなどの利用が知られており、 たとえば、 〔 公開特許公報: 昭 5 3 — 1 0 1 5 9 2 〕、 〔 P art1dg. S. M., Davis H. F. 及び A dair 0. S., 〔 B i o c h e m. J. 61.11~21) 1955)、

 (Keller S.,及びMandl.J.,(

 Biochem. Medicine 5.8

 42~847)1971)、(公開特許公報:

 Biochem. Medicine 5.8

 (公開特許公報:

 Biochem. Medicine 5.8

 (公開特許公報:

 Biochem. Medicine 5.8

 (公開特許公報:

 Biochem. Medicine 5.8

 42~847)1971

 Biochem. Medicine 5.8

 <tr

靱帯及び血管壁から得られたところの水溶性

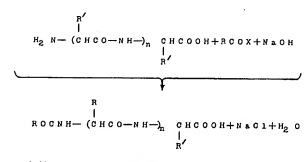
特開昭59-112909 (2)

クイプのエラスチンペプチドの利用面の一つに は、化粧料への利用がある。しかし、従来のェ ラスチンペプチドは、いずれも化粧品類への配 合に当つて、水浴性であるがために、油性タイ プの化粧料ベースである、例えば、オリーブ油 、ヒマシ油、ヤシ油、その他の各種の植物油、 流動パラフィン、ワセリン、セレシンなどの欽 物油、ミリスチン酸イソプロピル、バルミチン 酸イソプロピル、ミリスチン酸オクチルドデシ ル等々の脂肪酸エステル類には、ほとんど浴け ない欠点があつた。つまり、従来はメチル、エ チル、又は、プロピルアルコール等の低級アル コール類にはわずかに浴けるのみであつた。そ こで、ポリエチレングリコール、プロピレング リコール、ブチレングリコール等のポリオール 類には可容であることから、あらかじめ、油性 タイプの化粧料中に用いる際は、上述のポリォ ール類などを用いる必要があり、製剤化上、制 約されていた。つまり、油性タイプの化粧品類 への配合は、さらに、界面活性剤などを用いて.

分散化して用いる必能があり、このためにエラスチンペプチド本米のエモリエント効果又は特有の保湿滑性フィリング効果が、低下するなどの欠点があつた。

そこで本発明者らは、化粧料に数用される、 オイルペース中で可溶なエラスチンペプチド化 について研究を続けた結果、以下に述べるごと く脂溶性エラスチンペプチドを得ることに成功 するに至つた。

式中Rは脂肪族又は芳香族カルボン酸残基であり、R¹はアルキル基、さらにXは塩素又は臭素を示す。



上述したOBPの製造における、アシル化法としては、他の物質におけるSchottenーBaunann反応に単拠して行えば良い。(製造法)

血管壁か又は製帯を用い、この組織中に含まれるエラスチンペブチドを、アルカリ処理を行つた後、沸躍(熱)シュウ酸処理を行ったをむてルカリ水解法又はなって、カリーを含むてより抽出して得られたなったの浴をで、カリーを放をで、カリーを約60gを30分間~1.時間程度をサイドを約60gを30分間~1.時間程度を

(物性の確認)

前記した製造法に単拠して得られたOBPにおいて、例えばエラスチンペプチドーステアリ

ン酸アシル化合物となしたものと、公知なエラスチンペプチドについては、 西者共に赤紫~青紫を呈する。紫外部吸収スペクトル(アルコールを液)についてみると、 第1図に赤外コーくとなり、 両者間では、 とくに 顕著な 第0 mm の は 認められないが、 ただ 2 5 0 ~ 2 8 0 mm の 広範囲にわたる、ブロードなショルを異なっている。

一方、安定性については、低分子化合物では、なアシル化合物では、アシル化合物ではは、アシル化合物ではは、アシル化合物が口間がでは、一つ、日光照射や加熱条件下においまりだがでは、では、サークをでは、アナーででは、大力な配感が必要であったが、では、大力な配感が必ずがあったが、ないでは、ナークな配感が必ずができる。では、カーシン、アラーンが、糖類及びのできないでは、アラーンが、糖類及びのである、グリシン、アラーンが、糖類及びのできないでは、アラーンが、糖類などのできないでは、アラーンが、糖類などのである、グリシン、アラーンが、糖類などのできないでは、アラーンが、糖類などのでは、アラーンが、糖類などのでは、アラーンが、糖類などのでは、アラーンが、糖類などのでは、アラーンが、糖類などのでは、アラーンが、糖類などのでは、アラーンが、糖類などのでは、アラーンが、糖類などのでは、アラーでは、アラーでは、アラでは、アラーでは、アラーでは、アラーでは、アラーでは、アラーでは、アラーでは、アラーでは、アラーでは、アラーでは、アラー

すべてにおいて、従来から知られているSch 。tten-Baumamn反応を採用すれば 出来ることで、特別に条件を限定する必要もない。

また、出発原料であるエラスチンペアチドについては、とくに精製されたものを用いない。分子母が大きいときでは、ポリこもよいが、分子母が肝肪酸が結合しない。というでは、製造されたのEPは有ストンで、大いの分子母の上限を、、約3万ではいることの方が良い。

一方、毛髪用としては、ヘアーカラーの如く、毛髪自体に吸収させることを目的とすれば、得られた0mmの分子量が、約400~600程度にすると最適である。したがつて、化粧料配合用としては、0mmの製造の際に用いるエラスチンペプチドは、トリペプチド又はテトラペプチドが有利である。さらに、化粧料におい

紫外線や熱などの影響を受けて、窒素配糖体となり、次いでフマドリ版位を起して、フミノーカルボニール反応が終了したとき、褐変化が進行すると考えられている。

しかも本発明におけるOEPの製法は、その

て、これを肌に強布して、 表皮における 被膜性を発揮させるようなときでは、 0 E P の分子 量は 1 万~ 3 万が 堤遊である。

〔第1表〕 (溶解性)

	エラスチンペプチド	O E P (ス テ アリン酸化合物)	OEP (ラウリン酸化合物)
水 .	S	15	IS
エタノール	нѕ	s	s
ブチレングリコール	S	S	s
統動パラフィン	IS	S	s
イソプロピル ミリステート	IS	s	s
オクチルドデシル ミリステート	18	s	s
オリーブ油	IS	S	s
スクワラン	ıs	s	S

S・・・可溶、SS・・・わずかに可溶、HS・・・溶けにくい、

IS・・・不溶

(喪中、OEPについては、加温下での溶解性を示している。)

さらに、前記の O E P の製造法では、脂肪族カルボン酸エステルとしてステアリン酸、ラウリン酸を用いて実施したが、これを低級脂肪酸

特開昭59-112909(4)

や、 芳香族カルボン酸エステルを用いたときでは、 油脂類への溶解性は低下するも、エタノールなどには非常に良く溶けるために、 化粧水などや、 ヘアートニックなどの処方中に、エタノールを高含有する様な場合では有利である。 (安全性)

+ 4 / -- N N 2.0 1.5 8.0 適量 精製水をもつて全量・・・・・100%とする。 (3) 0 EP含有ヘアーリンス エラスチンペプチドープロピオン酸化合物 (OEP) ******** 1 2.0 ポリビニールピロリドン・・・・・・ 1.5 エデト酸 2 ナトリウム・・・・・・・ 0.2 5 香料及び防腐剤 •••••• 適量 精製水をもつて全量・・・・・100名とする。 一方、本苑明によるOEPについて、チロジ ナーゼ活性抑制作用についてみると、従来の水 浴性のエラスチンペプチドと同様に、チロジナ 一ゼ活性を抑制し、メラニンの生成抑制能を有 することがわかつた。このことは肌の美白的効 次に、本発明による O E P についての化粧料への添加について、 2 ~ 3 の処方例を示す。 (処方例)

(1) O E P 含有乳液

(2) O E P 含有クリーム ラウ エラスチンペプチドーユーブリン酸化合物

果が期待されることから化粧料には有利である。第2数は、それぞれの検体を用いた検液(A
液)を調整し、その20元をシャーレ中に注加して、冷却凝固させて、その上に 0.5 %チロジナーゼ液を流し、 3 7 ℃の恒温智中に所定時間放置し、寒天表面の黒化 される程度を観察し、チロナーゼ活性抑制作用 まずし、メラニン色素の生成(黒化)の有無についてみたものである

〔第2表〕 (チロジナーゼ活性抑制作用)

物質及び溶解液濃度	風化の有無
プランク(精製水)	有
公知法によるエラスチンペプチド (平均分子母: 1,500) 4 第含有水溶液	無
《 (平均分子盘: 13.000)	"
OEP(プロピオン化合物) 4 8 含有エタノール溶液 (平均分子量: 1.500)	,
OEP(ステアリン酸化合物) 4 鬼含有エタノール治液	
Lーアスコルビン酸 0.5 名台有水溶液	•
(権) A液 (寒天3男、後体10男、Lーチロジン0.1男	
考 1 ₅ Mリン酸银氨液(рн 6.8) 8 6.9 %)	

4. 図面の簡単な説明

第 1 図は、エラスチンペプチドーステアリン 破化合物(O E P)と、エラスチンペプチド、 ステアリン酸の紫外部吸収スペクトルを示した ものである。

A は、エラスチンペプチド (平均分子盤 1 5 0 0) ーステアリン酸アシル化合物 B は、エラスチンペプチド (平均分子盘 1 5 0 0)

cは、ステアリン酸

特許出願人 一丸フアルコス株式会社 (代表者)安藤 裕便が

